

F 421235

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎公開特許公報(A)

平3-120470

@Int.Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)5月22日

G 01 N 33/543 30/92 33/543 - Q

7906-2 G 7621-2 G

7906—2G

審査請求 未請求 請求項の数 11 (全15頁)

40発明の名称

クロマトグラフアツセイ用多孔質膜装置およびその製法

②特 頤 平2-260292

②出 願 平2(1990)9月26日

優先権主張

図1989年9月27日図米国(US) 19413569

70発 明 者

ドナルド・アーピン・ アメリカを

アメリカ合衆国イリノイ 60031、ガーニー、パイン・グ

ステインプソン

ローブ 573番

の発明者 ドロシー・ザクラ

アメリカ合衆国イリノイ 60030、グレイスレイク、ポニ

ー・ブラエ 285番

の出 願 人 アポツト・ラポラトリ

ーズ

アメリカ合衆国イリノイ 60064‐3500、アポツト・パー

ク、ワン・アポット・パーク・ロード(番地の表示なし)

四代 理 人 弁理士 青山 葆 外1名

明 知 音

1.発明の名称

クロマトグラフアッセイ用多孔質膜装置およびその製法

2.特許請求の範囲

(1)生物学的に活性な試薬と接触し式:

RIN(CH.).* SO.TR.

(式中、R.は炭素数8~約18の直顧または分枝 顧、R.は炭素数1~約5の直顧または分枝重ア ルキル基である)で示される剤を約0.1%~約1 0%(*/*)の濃度で含む多孔質額を、故腹の少な くとも1つの側面にて支持体にラミネートしたこ とを特徴とする、診断アッセイに有用な固相装置。

- (2)多孔質膜がニトロセルロースからなる頭求 項(1)に記載の装置。
- (3)界面活性剤の過度が約0.1%~約2%(v /v)である钠水項(2)に記載の装置。
- (4)多孔質数がポリビニリデンジフルオライド からなる油水項(1)に記載の装置。
 - (5)界面活性剤の最終過度が約2%~約10%

(v/v)である請求項(4)に配載の装置。

- (6)分析対象物の存在または最を決定するための診断アッセイに有用な、ラミネートした起閥性 固相支持体の製造方法であって、
- (a)請求項(1)に記載の刻を約0.1%~約10 %(v/v)の過度にて含ませた多孔質膜を、支持体の少なくとも一つの側面にでラミネートし、つい
- (b)放腹中でその活性が保持されるように、該 多孔質膜の該特定部分に生物学的に活性な試薬を 接触させる
- ことを特徴とする方法。
- (7)岐多孔質膜のもう一方の側をラミネートする工程をさらに含む、讃求項(6)に紀載の方法。
- (8)工程(b)のラミネートを有機溶媒ペースの 接着剤を用いて行う請求項(6)に記録の方法。
- (9)多孔質質固相を用いて試料中の特異的結合 —リガンドの存在または量を決定する方法であって、
 - (4)約0.1%~約10%(v/v)の濃度にて請求 項(1)に記載の剤を含ませ、少なくとも一つの側

面にて支持体にラミネートした多孔質膜の特定部分に、放りガンドと結合し得るリガンドレセプターを固定化し、

(b)工程(a)の膜の紋特定部分を試料と接触させ てリガンド/リガンドレセプター複合体を放験上 に生成させ、ついで

(c)装複合体の存在または盘を検出して分析対象物を測定する

ことを特徴とする方法。

(10)工程(b)の接触を、英額を試料中に設演することにより行う請求項(9)に記載の方法。

(11)工程(b)の接触を、該額の一端を試料と 接触させ、毛管作用により試料を該膜中を談特定 部分まで移動させることにより行う請求項(9)に 記載の方法。

3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、イムノクロマトグラフィーアッセイ 装置に有用な多孔質膜に関する。さらに詳しくは、 疎水性を回避したラミネート化ニトロセルロース

数のラミネートに用いる幾つかの接着剤では、故 酸の孔中での毛管流遠の減少によって測定される ように、類水性の低下を引き起こすことがわかっ ている。

多孔質販を支持体にラミネートすることにより 限の根水性がなぜ失われるのか確かなことことは わかっていないが、接着剤から多孔質膜中へ成分 が拡散もしくは移動することにより根水性が失わ れるものと思われる。その機構がどのようなもの であれ、根水性が時間とともに失われることは事 実であり、本明細書でも第4図および実施例1に 紀戦してある。このことは、妥当な貯蔵期間にわ たって安定性を保持しなくてはならないので、静 断アッセイを製造するに当たって重大な問題であ る

温潤性を改善するために、腹に温潤性を付与する機度にてめる観の界面活性剤を放膜に加えることもできるが、界面活性剤はまた放膜上に存在する生物学的に活性な試薬を崩壊させることが知られている。たとえば、膜がタンパク質(たとえば

、肢に関する。

(従来の技術および売明が解決しようとする無題) 多孔質膜、とりわけニトロセルロース酸は、精 製、分析法および免疫診断などの生化学的手順に 用いられている。よく知られているウエスタンプ ロッティングは一つの例に過ぎない。ニトロセル ロース酸はまた、ヨーロッパ特許出願公開EP-A-229.428号明細書(アポット・ラポラト リーズ)に開示されているようなイムノクロマト グラフィーアッセイにも用いられている。

ニトロセルロース膜に付随する問題の一つは、 機械的強度が弱いことである。クロマトグラフィー の膜に付随する他の問題は、クロマトグラフィー 中に流体が蒸発してしまうことである。機械的 変を大きくし蒸発を最小にするために、ミラール (Mylar)などの支持体物質にニトロセルロース線 をラミネートしている。しかしながら、そのよう なラミネートに用いる接着剤は、しばしばニトロ セルロースの親水性の性質に悪影響を与え、時間 の経過とともに不安定にする。ニトロセルロース

抗体)を結合する能力は、診断的応用に重要である。それゆえ、膜がタンパク質に結合する能力とともに臓の観水性の性質を保持したまま、界面活性剤を含ませた膜を提供することが、本発明の重要な側面である。

本発明の目的はまた、 観水性の性質を保持しながらニトロセルロース膜に機械的強度を付与するラミネート法および物質を考案することにある。 本発明の他の目的は、ニトロセルロース膜の観水性を高め、 広範囲のラミネート接着剤に対する安定性を付与するために、 さらに界面活性剤を用いることにある。

(課題を解決するための手段)

一つの観点において、本発明は、生物学的に活性な**は薬と接触し**式:

R 1 N (C H, 1) 1 S O . R .

(式中、R:は炭素数8~約18の直鎖または分枝額、R:は炭素数1~約5の直鎖または分枝類アルキル基である)で示される剤を約0.1%~約10%(v/v)の濃度で含む多孔質膜を、少なくとも

1つの側面にて支持体にラミネートしたことを特徴とする、不均一結合アッセイに有用な固相装置 に関する。

好ましくは、多孔質原はニトロセルロースからなり、界面活性剤の最終機度は約0.1%~約0.2%(w/w)である。本発明の装置は、別の態様において、ポリビニリデンジフルオライド観からなり、界面活性剤の好ましい最終機度は約2%~約10%(w/w)である。R』が硫酸メチルからなり、R、がC」、H。。CONH(CH。)。からなるのが現在のところ好ましい。

他の観点において、本発明は、分析対象物の存在または最を決定するための診断アッセイに有用な、ラミネートした盈潤性固相支持体の製造方法であって、

(a)上紀刻を約0.1%~約10%(v/v)の濃度 にて含ませた多孔質膜を、少なくとも一つの側面 にて支持体にラミネートし、ついで

(b)験襲中でその活性が保持されるように、数 多孔質膜の特定部分に生物学的に活性な試薬を接

接触させる方法としては、既を試料中に浸渍するか、または親の一端を試料と接触させ、毛管作用により試料を放膜中を放特定部分まで移動させることが挙げられる。後者の場合は、膜の両側をラミネートする。

検出工程は、生成した複合体を、検出可能なシ ゲナルを生成し得るトレーサーと接触させること により行う。トレーサーは、甚貫を検出可能なシ ゲナルに変換させる酵素と抗リガンド抗体との結 合体であってよく、または直接検出可能なコロイ ド誘環と抗リガンド抗体との結合体であってよい。 検出可能なシグナルは、目に見える色、化学ルミ ネセンス、および蛍光から遅ばれる。

以下、派付の図面を参考にしながら本発明をさ らに詳しく説明する。

第1図は、本発明の態様の一例を示す。改良された多孔質膜(10)が、少なくとも一方の側で支持体(14)上にラミネートされている。この膜(10)は、接着利履(12)により支持体(14)に保持されている。本発明の多孔質膜には界面活性剤

触させる

ことを特徴とする方法に関する。

支持体は半期体のポリエステルまたはポリオレフィンプラスチックであってよく、また膜の片側に試薬を加えた後に袋膜を両側でラミネートしてもよい。 好ましくは、袋剤は、水溶媒ベースの接着剤を用い水ビヒクルから膜中に含ませる。

最後に、本発明は、多孔質膜固相を用いて試料 中の特異的結合リガンドの存在または量を決定す る方法であって、

(a)約0.1%~約10%(v/v)の設度にて上記 利を含ませ、少なくとも一つの側面にて支持体に ラミネートした多孔質院の特定部分に、抜りガン ドと結合し得るリガンドレセプターを固定化し、

(b)工程(a)の膜の紋特定部分を試料と接触させ てリガンド/リガンドレセプター複合体を紋膜上 に生成させ、ついで

(c)該複合体の存在または量を検出して分析対象物を測定する

ことを特徴とする方法に関する。

が含まれており、この界面活性剤により故腹に温 潤性が付与されるが、紋膜と接触している生物学 的に活性な試薬の活性を損なうことはない。

「生物学的に活性な試薬」には、酵素、核酸、および天然の形態で活性を育する他のタンパク質などが含まれる。好ましい態様における試薬は一般にタンパク質であるので、本明細密において「タンパク質」なる語はしばしば生物学的に活性な試薬の代わりに用いられる。しかしながら、本発明はタンパク質に限られるものではない。 同様に、タンパク質は陰咳に固定化されてもよいし、または単に接数と接触しているだけであってもよい。 はは 成 放 し 接触し、 界面活性を保持しているときに、 天然の活性を保持していることが重要である。

本発明の多孔質製は、タンパク質を固相に接触 させるかまたは固定化させて液体は料と接触させ るような、数多くの生化学的方法において有用で ある。一つの系においては(第1回参照)、該裏の 一方の側においてのみラミネートし、反対側の表 面上の特定部分(15)にタンパク質を適用し、流体を該反対側から接触させる。「ドットブロッティング」(ヨーロッパ特許出願公開EP-A-063.810号明細音参照)がこのタイプの方法の例である。

他の系においては(第2図参照)、膜を最終的に 両側でラミネートし、薄層クロマトグラフィーの ように旋体を観中を概方向に流れるようにする。 限(10)を一方の側でラミネートし、タンパク質 を披腹上の特定部分(図示していない)上に固定化 し、第二の支持体(16)および接着利層(18)か らなる第二のラミネートを反対側に適用する。こ のタイプの方法の例は、ヨーロッパ特許出頭公開 299,428号明細音中に記載されている。

本明細書において頻繁に用いられる「観水性」および「超閥姓」なる描は、「疎水性」の反対語として 互換的に用いている。「観水性」を測定するために 数多くの方法を用いることができる。本発明の好ましい態様の膜は薄層クロマトグラフィーのスト リップと類似しているので、組水性はここでは溶

来相互作用によりタンパク質を結合させる(二トロセルロースは、その硝酸塩基により部分的に負の荷電を有していることが知られている)。 腹がタンパク質を結合させる相対的な能力は、タンパク質として抗体を用い、既知の一定量の分析対象物からシグナルの相対強度を決定する数多くの免疫学的方法により決定することができる。

タンパク質の膜への接触は、数多くの方法により行うことができ、たとえば乾燥法、架機法、共有結合付替法および吸着法などが挙げられるがこれらに限られるものではない。タンパク質はピペットから適用することができ、または一層好ましくは、ラミネートする前に前の特定部分上/中に噴出させることができる。タンパク質は、その活性が保持されている限り、固定化されてもよいし、または溶媒フロントとともに移動してもよい。(1)膜物質:

「多孔質膜」とは、毛管作用により流体が流れる ことのできる孔を有する臓状物質を意味する。膜 の例としては、ニトロセルロース、焼結ポリエチ 媒フロントが紋膜ストリップを機切る速度として 測定される。ダーシーの法則(Darcy's law)で溶 媒フロントが移動した距離を時間(t)と関係付け ることにより遠皮が得られる。一定距離(L)に対 しては、関連して測定を要するのは放フロントが Lに違するのにかかる時間である。 根水性の相対 的な測定は、処理したラミネート級の上配時間ま たは上記時間に対する「毛管(wicking)」速度を未 処理のラミネート膜の毛管速度と比較することに より得られる。本発明の目的のためには相対的な 観水性が充分であるが、流速が、溶媒フロントが 迅速な診断アッセイと矛盾しない時間内(すなわ ち、10分未満、好ましくは5分未満)で結果を 視覚化させ得る長さ(すなわち、2~1 0 cm)を機 切るようなものである場合にも膜は「規水性」であ るとされる。

加えて、腹がタンパク質を結合する能力が本発 明にとって重要である。未処理膜は、おそらく疎 水性のタンパク質段基を介して、おそらくは変タ ンパク質と旋腹との間のイオン相互作用または水

レン、ポリプロピレンまたはポリピニリデンジフルオライド(PVDF)などの焼結プラスチックが挙げられる。多孔質酸は、約0.4マイクロメーター(「μェ」または「ミクロン」)〜約10μェの範囲の種々の孔径で利用することができる。免疫診断のためには、大きな孔径(すなわち5μェ)が流体の流速が高く、より迅速なアッセイを行うことができるので現在のところ好ましい。

本発明のためには、好ましい多孔質数はニトロセルロースである。ニトロセルロース酸は、ゲルマン・サイエンスィズ(Gelaan Sciences)、アンアーバー、MI:ミリボア(Millipore)、ベッドフォード、MA:シュラヒャー・アンド・シュエル(Schleicher and Schuell:S&S)、キーン、NH:サルトリウス・ゲゼルシャフト・ミット・ベシュレンクター・ハフトゥング(Sartorius GabH)、ゲッチンゲン、西ドイツ:およびミクロン・セパレーションズ(Micron Separations.inc.:MSI)、ウエストポロー、MAを含む数多くのところから市販されている。これらニトロ

セルロースの市販額は、約0.46 με~約5 με の孔径を有する概を製造している。市販のニトロセルロース版には、下記のように、登録閣僚を有する界面活性剤を含まれていてよい。

PVDF酸は、ミリポアから入手可能である。これらの取もまた、約0.22~約2.0μαの範囲の幾つかの孔径で入手することができるが、他の孔径も利用できるようになるかもしれない。PVDFは、一般にニトロセルロースに比べて疎水性が大きい。その結果、タンパク質を一層強固に結合させるが、一般に湿潤性は悪く、毛管速度もよくない。観水化した生成物、ジュデポア(Durapore)は、ミリポアから種々の孔径範囲で入手できる

(2)支持体ラミナ(Support Laminae):

本発明の目的に対して、「ラミネート」または「膜 ラミネート」なる面は、支持体に結合した膜をい う。「ラミナ」なる語は、膜の結合している支持体 層をいい、関連する接着剤層および保護リリース ライナー(Protective release liner)を含む。

典型的なラミナは、接着性物質の層(12)でコーティングされた支持体層(14)からなり、該接着性物質の層(12)はさらにリリースライナー(20)で覆われている。一般に、リリースライナーは低、ポリエステルまたは同様の物質であり、シリコーンや、接着剤が該リリースライナーにしっかりと結合するのを防ぐ他の同様の物質のコーティングを有する。「移動(Transfer)接着剤」は、2つのリリースライナー間にはさまれた接着剤層として利用できる。これらは、支持体層を分離して使用するのが好ましくないような特別の場合に用いることができる。

支持体の写さが50~200mils、好ましくは 100~150mileのポリエステル支持体ラミナ が、容易に入手できるので現在のところ好ましい。 たとえば、そのようなラミナは、フレキシコン(Flexcon)、スペンサー、MAおよびアドヒーシブ・リサーチ(Adhesive Research, Inc.)、グレンロック、PAから入手できる。

支持体ラミナを製造するには、一般に、リリー

はラミネートの製造法の一つには、モノコート (Monokote) [トップ・フライト(Top Flight)、シカゴ、ILより入手可]のような熱感ラミナを使用することが含まれる。この特定の生成物を用い、膜を支持体のそばに置き、表面に熱を加えて2つの周を結合させる。この方法の育利な位別である。これは、妥当なないことである。これは、妥当なながらいなからにより、額にすでに結合していたましたって安定のままである。しかしながらいたタンパク質が不活化されるので現在のところ呼ばれい。加えて、感圧ラミナは、圧力をかけると既に付着される。

本発明において有用なラミナとしては、ポリエステル版(ミラールなど)、ポリオレフィン順および匹敵する引っ張り強度を有する同様のプラスチック額が挙げられる。すでに記載したように、支持体ラミナは、多孔質膜の機械的強度を増強し蒸発を抑止するために用いる。第3図に示すように、

スライナーの一つの表面上に接着性化合物をコーティングし、オーブン中で乾燥させる。ついで、 この乾燥した接着剤を支持体層と接触させて支持 体層を生成させる。

(3)接着剤:

接着剤は、シールズ(Shields.J.)のAdhesive Handbook、第3版(改訂1985)中に記載されており、一般に溶媒中の粘着付与剤形と組み合わせた接着性化合物からなる。接着性化合物としては、ポリメチルメタクリレートなどのアクリル樹脂、ゴム物質およびシリコーン樹脂などが挙げられる。他の接着性ポリマーおよび粘着付与剤は、当業者に知られている。溶媒は有機ベースであってもよい。たとえば、第1をに示したフレキシコン接着剤V23は有機溶媒ベースの(OSB)接着剤であり、フレキシコンを含剤V23は有機溶媒、ラ5およびV170、および3M#3966そうである。対照的に、アデヒーシブリサーチ(AR)接着剤AS73(たとえば、製品No.7279)、カゼイン、ポリ酢酸ビニル(PVA)およびポリビ

ニルピロリドン(PVP)は有用な水性溶媒ベースの(WSBA)接着剤である。

市販の技者剤の正確な組成についてはラミナ製造業者によって明らかにされないことがしばしばあるが、本発明は本明細音中に引用した容易に入手可能な接着剤を用いて行うことができ、これら接着剤は指定の製造業者からの数字で注文することができる。にもかかわらず、本発明の範囲は記載した特定の接着剤に限定されるものではない。

接着剤の例示を第「表に挙げてある。 OSBフレキシコンラミネートは、ある種のニトロセルロースロットとはうまく機能した(すなわち、タンパク質の結合を示すシグナルを保持しながら、経時的に改良された安定性を示す)が他のものとはうまく機能しなかったことに注意することが重要である。特に、フレキシコンPMI O O CM/V 2 3/7 1 PMO(「7 1 PMO」)、ロットNo.1NF3310-33A199011はS&SニトロセルロースロットNo.4403/8260および6419/8921とはうまく機能したが、S

かもしれない。

WBS接着剤から放出される水は膜に対しこの ような有害な作用を及ぼさないが、WBS接着剤 は水性試料と接触したときに溶解させ、その結果、 脱ラミネートおよびラミネート装置の破壊を引き 起こすと思われた。しかしながら、驚くべきこと に、WBS接着剤は戦ラミネートの破壊を引き起 こさずに首尾よく用いることができることがわかっ た。

膨熱モノコート製品中に含まれる接着剤もまた、 試験したほとんどのニトロセルロースプランドに 対し安定であった。

(以下余白)

& SロットNo. 4 4 0 8 / 8 2 2 1 および 4 4 0 3 / 8 2 2 1 とはうまく機能しなかった。同様に、フレキシコンラミナPM 1 5 0 C / V 2 3 / ポリ S C - 9 (「ポリSC - 9 J)、ロットNo. 7 2 D 3 5 4 6 - 3 3 A 2 0 9 8 4 1 は S & S ニトロセルロースロットNo. 8 4 1 9 / 8 9 2 1 とはうまく機能したが、残りの3つのロットのいずれともうまく状験されなかった。対照的に、WBS 接着剤AR 7 2 7 9 / AS 7 3 は、一般に、界面活性剤を加えなくとも、ほとんどのブランドのニトロセルロースと良好な安定性を示した。

この結果は、ニトロセルロース膜中に含まれる専用の界面活性剤の性質および量に及ぼす接着剤格媒ベースの影響によるものと思われる。本件出願人はいかなる特定の理論または機構に限定されることを家図するものではないが、OSB接着剤がある種の疎水性の有機溶媒を膜中に放出し、観水性の低下をきたしたものと思われる。または、この疎水性は、支持体層からの可飽剤が接着剤腫を返って膜中に移動した結果、引き起こされたの

:安定社の評価は、観水柱の社質の保持のみに基力いて行った。すくたの「良好な」以科が必ず

しも良好な結合シグナルを与えるとは限らない。

数係数は低級的に決定することができる。

され得る1%総液の容量中に存在する界面活性剤脂の計算値に基づいて決定する。または、

		1 一		
*	. 6年	※記した *	74-45	
(人手服)	其因洛佐姓	界面活性剂	被奪	安定性
N C	K 原	ね	3つすべてを	**
(MSI)	転機		数其	
NC	不是	お	AB 1119/AS13	東
(S&S #4403/8160)	極機		レフキシコン 71PYO	被
		D	レフキション ボリ SC9	A.B.
N C	不赐	おし	AR 1279/AST3	及任
(S&S #6419/8911)	20		フレキシコン 11PWO	良阡
			シフキッシン おり 808	良併
OZ	米	おし	AR 7279/AS73	原肝
(S&S # 4408/8111)	転機		レレキション 11PWO	帽
			レフキション ポリ SCS	¥.
OZ	E K	ない	AR 7219/AST3	鬼肝
(5&\$ #4103/8221)	作機		レンキション 71PMO	柳
			レレキシコン ポリ SC9	AB
S	大息	a 1	3つすべてを	ΕΚ
(サルトリウス)	有		TX SS	
S Z	不	0.1% SDS	3つすべてを試験	良年
(サルトリウス)	報問	1.2% シアスケット	3っすべてを以設	田田
NG .	大學	0.1% SDS	・3つすべてを試験	及环
(輕限			
NC	不明	٦ نا نا	AR 7279/AST3	及年
(ゲルマン)	報問		フレキシコン ポリ SC9	東
PVDF	おそらく	6.1% シアスタット	8つすべてを以扱	良好
(4147)	# J#	(女やで)		
(本)本: 赤甘した年	· 面形性刺は、 島原	参加した界面活性剤は、処理溶液の%(▼/v)で示す。	これは、ニトロセルロースについては	おといこさ
	E. PVDPET	いては係数0.97を掛け	張数2.5を、PVDFについては弱数0.97を掛けることにより最終数度(n/n)に数数す	(4)に数数す
おことがた	46. 政政宗政一	1、頃のポイド容量、その	ることができる。変換原数は、夏のポイド容量、その密度、および所定量の酸によって吸収	よって吸収

それゆえ、WSB接着剤は一般に、市販の「在 家の」ニトロセルロース膜に対して安定なラミネ ートを生成する。しかし、使用可能なニトロセル ロースおよび支持体ラミナの複数の入手類を確保 するため、もっと多くの製品が安定に湿潤性なら びにタンパク質結合能を保持するように、市販の ニトロセルロースを処理する方法を見出すことが ロースがOSB接着剤に対して疎水性になるのを 抑止し得るような界面活性剤を開発することを始 めた。

(4)界面活性剂:

君干驚くべきことではあるが、すべての界面活性剤が必ずしもタンパク質を結合する能力に影響を与えることなしに温潤性のニトロセルロースを生成できるものではないことがわかった。一般に、タンパク質活性を許容し得る設度で加えた界面活性剤は、膜の温潤性に対して経時的に全くまたは殆ど改 を示さなかった。第4図からわかるように、典型的なラミネートは、経時的な根水性の低

下として定義される不安定性を示した。ラミネートは妥当な貯蔵寿命を有していなければならないので、腹の湿潤性を保持することは必須である。 試験した多くの界面活性剤は、安定性を改善しなかったか、またはタンパク質への結合能力が低下したか、またはその両方がみられた。安定性が不良であること、またはタンパク質活性が不良であることは、いずれもラミネートを使用に選さないものにした。

加えて、無くべきことに、界面活性剤を限に避用するピヒクルもまた酸の安定性を改善する能力に影響を与えることがわかった。すべての界面活性剤がすべてのピヒクルに可溶なわけではないが、一般的に、水ピヒクルから適用した界面活性剤の方がイソプロパノールピヒクルから適用した界面活性剤の着性剤よりもうまくいった。界面活性剤の非尿定的例示を第重表に挙げる。これらは、非イオン性、カチオン性、アニオン性、双性イオン性、非にはまた、界面活性剤として特徴付けられる。第重表にはまた、界面活性剤を適用するピヒクル、および酸がタン

パク質を結合する能力を保持しながら腹が経時的 に疎水性になるのを抑止する能力として測定され る界面活性別の効果の結果をも示す。結果は、処 理核が良好なタンパク質活性シグナルを示し、か つ安定な経時的毛管速度を保持した(親水性を保 持したことを示すものとされる)場合にのみ「+」 とした。第12表中のデータはまた、下紀実施例中 においても検討する。

(以下余白)

新	# E	* <	手間 ピヒクル	模
はし(コントロール)			*	
なし(コントロール)	•		1770101	
7 Ac = + 9 (Plaronie) F-48	z	_	1 **	
720-17 L-181	z	_	インプロパノニカー	
720=> + L-11U	z	_	·	
7 } (4lner)110	w	04	*	
71 111	ca	4		
7 1 4 - 113	s,	~		
J=16(Zony))/31	2	•	4770K1-B -	
.f = A P8.	<	•	インプロペノール -	
		•	4770x1-1 -	
(SA + -):	z	•	4770K1-1 -	
# - C # 7	z	-		
4-14-4-1	z	4	477011-1 -	
. :	Z,	•	4770181-1 -	•
. 5	z	*	1770KJ-B -	
47 13 27	z	~	4770KJ-1 -	
*****	z	4	17011-1 -	
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	z		. *	
7040 V V V V V V V V V V V V V V V V V V	; ບ	-	4-1701(1-1) -	
1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -)			
	Ü	~	4770KJ-1 -	
	0	•	4770KJ-1 -	
400401424				
war to the Classical				
M-24 Ø16		•	*	
M. 10.30 (1.4 + 1.4 + 1.4)		ص	170K1-1 -	
the factors	z	•	1750KJ-1	
74 - 1/1/101101101101 A - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 -	. ~	-	*	
1 1 1 2 2 2 4 4 3 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	٠ <	-	4.770K1-15 -	
	: •	•	4.170K1-1	
		-	*	
7.4 - V(Tetat) - 2.0	2 2	•	• •	
74-7-80	2 2	• •	1	
FU F Z (ITIGAL) A + U =	2	•	, , 44	
,	: z	•	· *	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		•	*	
· ë		-	. *	
スンサンスサンの	<	~	*	
*	<	•	*	
・・キャケンスがキン県	<	~	+ *	
アセンスサセン袋	<	*	+	
ドアセンスマサン製	<	~	+ *	
ドチンル機関ナトリウム	<	1	+	
4744474-1	<	₹	インプロパノール	-
ドチセン製	<	₹	インプロパノール	
STAFOF (Created) 15	Ø	••	+	
57X371 IS	63	80	インプロパノールー	

タイプの凡例: N=非イオン性、A=アニオン性、C=カチオン性、2=双

イオン在、およびS=部町砂穴

人事制の凡氏: 1=BASPパーフォーマンス・ケミカルズ(Porformance

Chesicals), M-9-Mz-, NJ:2-1017/94

ウイルミントン、DB:8=デェ・ボン、ウイルミントン、 DB:4=ングセ・ケミカルズ、セントルイス、MO:5=

DE:4=ングマ・ケミカルズ、セントルイス、MO:5=マッキントリー・グルーブ(Melatryo Group, Ltd.)、

シカゴ、1L:6mエアー・プログクツ(Air Products)、

Tレンタウン、PA;7=パイオ・ラド、リッチモンド、CA:

■アミリカン・シアナミド(American Cyanamid)、

まじる

- ブロダクト節門、ウエイン、N 3:9 mアルドリッチ・ケミ

セルロースとPVDP版の両方に対してうまく機能した。このクラスの帯電防止剤は以下、「シアスタット様」と称するが、トリメチルアンモニウムカチオン顔部に結合した無性性の質R・と、低級アルキル基R・に結合した無性のアニオンとが対になったものである。R・としては、炭素数が8~約20の直鎖または分枝類が挙げられる。R・はまた、シアスタットしSのアミド残基のような、他の置換基を有していてもよい。R・は、炭素数1~約5の直鎖または分枝類アルキル側截を表す。極性アニオンとしては、アニオン界面活性剤にみられるいかなるアニオンであってもよい

何故、アニオン性アルキル破験塩と対になった カチオン性界面活性剤のように思われるこれらシ アスタット機剤では良い結果が出たのに、同様の カチオン性界面活性剤のプロマイド塩では失敗し たのかは完全にはわかっていない。しかしながら、 アルキル破散塩の育しているアニオン性界面活性 剤としての性質が重要な役割を果たしたものと思

が(上記)、硫酸塩が現在のところ好ましい。

第Ⅱ表からわかるように、2つのクラスの界面 活性剤が膜の安定性を改善するのに成功したよう に思われる。第一のクラスは、水ビヒクルから避 用したアニオン性の界面活性剤である。アニオン 界面活性剤は、非極性の尾郎に結合した負に荷電 した極性風部からなっている。極性の頭部は、一 般に、硫酸塩、スルホン酸、リン酸塩、またはカ ルポン酸塩基からなる。非極性の尾部は、概して 1~約16個の炭素原子を有する炭化水素質から なる。この尾郎は、分枝鎖であってもよいし直鎖 であってもよく、また他の非価性の置換基を育し ていてもよい。尾部の長さは1~約12炭素原子 であるのが好ましく、1~約8炭素原子であるの が最も好ましい。アニオン界面活性剤は、一般に ナトリウム塩またはカリウム塩として多くの入手 額から市販されている。好ましいアニオン界面活 性刺は、炭素数が1~8の硫酸アルキルまたはス ルホン酸アルキルである。

アニオン界面活性剤に加えて、帯電防止剤の一 つであるシアスタット(Crastat)LSが、ニトロ

われる。このことは、比較的短い非極性尾部を有するアニオン性界面活性剤もまた非常に良い結果が得られるであろうことを示唆している。 カチオン性界面活性剤のプロマイド塩が失敗したのは、イソプロパノールビヒクルのせいであることも考えられる。

使用する界面活性剤の濃度は、特定の界面活性剤に依存して0.01%~約10%(*/*)であってよい。一般に、ニトロセルロースに対しては、アニオン性界面活性剤は0.1%~約8%(*/*)の濃度で使用するのが舒ましく、約0.25%~約3.5%(*/*)の濃度で使用するのが最も好ましい。PVDFはまず第一に確水性がより大きいので、わずかに高い処理濃度(*/*)が舒ましいが、変換係数が減少していることにより部分的に相殺される。最終的に舒ましい濃度は約1.0%~約10%(*/*)であり、約2%~約5%(*/*)であるのが最も舒ましい。

シアスタット様剤は、酸に依存して約0.01 %~約10%(*/*)の範囲の濃度で使用するのが 好ましい。ニトロセルロース度に対しては、これら別の好ましい機度は約0.1%~約2.0%(▼/▼)であり、最も好ましい機度は約0.2%~約0.5%(▼/▼)である。PVDF核とともに用いる場合は、好ましい機度は約2%~約10%(▼/▼)の範囲であり、最も好ましい機度は約5%~約9%(▼/▼)である。最終機度(▼/▼)は、第1姿の注に示したように、一定の変換係数により処理溶液機度(▼/▼)から得ることができる。

試験した最終的な膜には、特定の膜製造業者により用いられる専用の界面活性剤がいかなるものであっても、発明者らの手により加えられた界面活性剤で処理されたことにより失われるよりも少ない量の界面活性剤が含まれていた。それゆえ、アニオン性界面活性剤について%(*/*)で示した本職における界面活性剤の濃度には、製造業者によって親に加えられていたかもしれないアニオン性界面活性剤に対し約0.01~約3%の許容量が含まれている。これらは、5μgの市販膜について行った抽出研究に基づいて評価され、下記の

界面活性剤はラミネート後(一方の側の)に繋に 含ませることもできるが、ラミネート前に界面活 性剤を含ませるのが舒ましい。

本発明の袋裂を使用する方法もまた、上記で説

ように約0.01%~約11%(v/v)の何四であった。

MSI 9.3%~11.3%

S&S 0.75%~2.2%

サルトリウス 0.01%~1.15%

シアスタットタイプの剤が複製造業者により加えられていたかどうかは疑わしいので、この剤について掲げた%については同様の許容は行わない。 (5)方法:

本発明による数の製造方法については、上記説明および関連実施例から明白である。一般に、界面活性刺処理したニトロセルロースの全シートを一度にラミネートし、ついで所望の幅のストリップにカッティングする。シートを平らなみの上に取り除く。このラミナを、しわができないように注意はながら上記数上にプレスする。約7.0ポンド氏を加圧可能なローラーを用い、ラミナを順に接着させる。ついで、所望の幅のストリップを該シートからカッティングする。

明した。詳しい情報は、当業者がヨーロッパ特許 出願公開EP-A-299.4 2 8 号明細審を参 題することにより得られる。本発明の装置は、抗 類性の分析対象物を験上のタンパク質抗体により がで最も効果的に使用できる。値促されたリガン ドン分析対象物は、ついで抗リガンド抗体とり ナル生成物からなるトレーサー結合体により される。シグナルは、同位体操機やコロイとし、 などのように直接生成させることとの たは離素機識のように、 できる。これらの技術は、 できる。これらの技術は、 できる。これらの技術は、 できる。これらの技術は、 なて当該技術分野で よく知られている。

つぎに、実施例に基づいて本発明をさらに詳し く説明するが、本発明はこれらに限られるもので はない。

实施例 1

フレキシコンから入手した溶媒ペースのアクリ ル酸接 テープ(PMI00CM/V23/71 PMO)を用い、二トロセルロース酸(シュライヒャーをシュエルから入手した孔径5ミクロンのもの)を両側でラミネートし、22℃、37℃および45℃で貯蔵した。種々の時間間隔で(0日、7日、14日、21日、28日、56日、84日、112日など)、ラミネートした腹1~3mmのストリップを試験溶液(0.1MトリスpH7.4、0.9%NaC1、フェノールレッド)中に浸液し、溶液フロントが5.4cmの距離を移動するのに要する時間を測定することにより膜の観水性を試験した。観水性の大きな膜は、液体が5.4cm移動するのに要する時間が短い。第4図の結果は、すべてのラミネート験が経時的に観水性が低下したこと、および貯蔵温度を高めると観水性の喪失の起こる速度が増大することを示している。

実施例2

フレキシコンから入手した溶媒ペースのアクリル酸接着(V 2 3)テープであるPM 1 0 0 CM/V 2 3 / 7 1 PM O および PM 1 5 0 C/V 2 3 / ポリSC9、およびアドヒーシブ・リサーチか

168日後でも親水性が低下しなかった。PMI 0 0 CM/V 2 3 / 7 1 PMOでラミネートした 設は、約140日後に約2の係数で根水性が低下 した。PMI50C/V23/ポリSC9でラミ ネートした陰は親水性の低下が最も若しく、わず か35日後に2、7の保数で低下した。このデー 夕は、溶媒ベースの接着剤が、ラミネート膜に疎 水性を引き起こし得ることを示している。この系 におけるリリースライナーは、使用時に接着剤層 に残留する溶媒の量に影響を与えるという役割を 果たしている。非透過性のポリエステルリリース ライナーであるポリSC9の方が透過性の紙ライ ナーである71PMOよりも、接着剤暦中に保持 される溶媒の量が多いことが予想される。また、 所望の観水性の性質を損なうことなく、水ペース の接着剤を用いて腹をラミネートすることができ 8.

実施例 8

フレキシコンPM150C/V23/ポリSC 9溶媒ベースアクリル酸複替テープを用い、実施 6人手した水ベースのアクリル酸接着(AS 7 3) テープであるAR 7 2 7 9 / AS 7 3 を用い、ニトロセルロース版(実施例!と同)を両側でラミホートした。2 種のフレキシコンテープの主要なないは、リリースライナー7 1 PMOが低リリースライナーであるのに対してポリS C 9 はポリエステルリリースライナーであることである。AR 7 2 7 9 / AS 7 3 はポリエステルリリースライナー かることである。Cれら膜を3 7 ででインキュベートし、実施例1 に記載のようにして試験した。その結果は、下紀の通りである。

3.7 ℃にて特定の日数貯蔵した後で5.4 接着剤 cxストリップを移動する毛管時間(分)

 0
 7
 14
 21
 28
 85
 56
 84
 112
 140日

 *1
 4.8
 7.7
 6.6
 6.8
 6.6
 n/a
 7.2
 8.1
 9.1
 9.8

 *2
 5.9
 9.3
 12.8
 12.6
 9.7
 16.2

 *3
 6.1
 5.3
 5.0
 6.2
 5.9
 n/a
 5.6
 5.7
 6.0
 6.3

 (注)*1:フレキシコン7! PMO

*2:フレキシコンポリSC9 *3:AR7279/AS73

AR7279/AS73でラミネートした膜は、

例1に記載のようにしてニトロセルロース膜をラミネートし試験した。得られた結果は、この物質で設をラミネートした後45℃でインキュベートすると根水性の扱なわれ方が最も大きいことを示していた。

37 でにて特定の日数貯蔵した後で5.4 接着剤 caストリップを移動する毛管時間(分)

 n
 7
 14
 21
 28
 56
 84
 112
 140
 168日

 *1
 4.1
 5.8
 6.5
 6.6
 7.2
 8.2
 8.9
 9.2
 11.5
 11.9

 *2
 8.6
 10.0
 10.4
 12.8
 12.8

 (注)*1:7レキシコン71PMO

*2:フレキシコンポリSC9

実施例4

ニトロセルロース概を単一の界面活性剤(下記 参照)の落液中に没渡し、放販を放落液で完全に 温潤させることにより、放販に放単一の界面活性 剤を含浸させた。この版を5~10秒後に溶液か ら取り、低用クリップで吊し、室温条件にで2~ 20時間蛇縁させた。得られた販を下記のように して試験した。抗HCG抗体の溶液(1.2 mg/m2) を細い毛細質[マイクロMしチューピング(Micro

ML tubing)、エルムハースト(Elehuret)、N Y]を通して0.05ml/分の流速にてポンプで流 し、肢チューピングを膜波面を検切って0.5イ ンチ/砂の速度で移動させることにより、該溶液 を譲渡の狭いゾーン中に適用した。この段の狭い ゾーン中に固定化された抗体は、雄挺郎位を形成 する。この膜をストリップにカッティングし、H CGに結合するセレン結合体を用いてイムノクロ マトグラフィーを行った(ヨーロッパ特許出願公 朝EP-A-229.428号明細杏参照)。抗体 が玆へ結合することに及ぼす各界面活性剤の影響 は、50mlUのHCG尿素を用いてイムノクロ マトグラフィーを行ったときの紋捕捉郎位に結合 したセレン結合体の相対量により評価した。この 試験におけるシグナルの減少は、界面活性剤のブ ロッキング作用により引き起こされたニトロセル ロース抗体結合能の喪失と解釈した。

<u>工程 A</u>

下紀界面活性剤(特に断らない限り水から)のそれぞれを1%(e/v)の濃度で用い、上紀のように

た(このことは、上記で説明したように、裏の観水性が低下したことを意味するものとされる)。 工程C

上紀工程日に記載のようにしてニトロセルロース膜を処理し試験したが、毛管速度を増大させるために界面活性剤溶液に 0.5 % グリセロールを加えた。得られた膜は、イムノクロマトグラフィーの間にシグナルの展開で減少がみられなかった(しかし、親水性に対する影響については実施例5を参照のこと)。

工程D

下紀界面活性剤(イソプロパノール溶液から)の それぞれを1%(v/v)の濃度で用い、上紀のよう にしてニトロセルロース酸を処理し、試験した: ドデシルトリメチルアンモニウムプロマイド、セ チルトリメチルエチルアンモニウムプロマイド、 ヘキサデシルトリメチルアンモニウムプロマイド、 およびスルホニル(Surfony))104PA。得ら れた酸は、イムノクロマトグラフィーの間にシグ ナルの展開で減少がみられなかった(しかし、親 してニトロセルロース数を処理し、試験した:トリトンX100、トリトンX405、プルロニック(Pluronic)F68、プルロニックし62F、プルロニックし101、ツイーン80、ツイーン20、Brij35、マッカネート(Mackanate)DC30、CHAPS、およびジオクチルスルホサクシネート(イソプロパノールから)。各場合において、界面活性削処理した数では、イムノクロマトグラフィーの間にシグナルの展開に減少がみられた。

工程B

下記界面活性剤(イソプロパノールから)のそれ ぞれを0.1%(e/v)の濃度で用い、上記のよう にしてニトロセルロース膜を処理し、試験した: マッカネートDC30、セチルアルコール、ゾニ ル(Zonyl)FSO、ソニルFSN、ソニルFSP、 ソニルFSJ、およびプルロニックLl01。こ れらの界面活性剤で処理した膜ではイムノクロマ トグラフィーの間にシグナルの展開に減少はみら れなかったが、膜の毛管速度は処理の結果減少し

水性に対する影響については実施例 5 を参照のこと)。

工程E

下記界面活性剤(水溶液中)のそれぞれを用い、上記のようにしてニトロセルロース膜を処理し、 試験した:1%ペンタンスルホン酸、1%ヘブタ ンスルホン酸、1%オクタンスルホン酸、1%デ カンスルホン酸、0.1%ドデカンスルホン酸、 0.1%ドデシル硫酸ナトリウム、および0.2% シアスタットしS。 得られた膜は、イムノクロマ トグラフィーの間にシグナルの展開で減少がみられなかった。

女板例 5

実施例 4 工程 C および工程 D に 記載のようにして製造した残を、実施例 3 に 記載のようにして試験した。フレキシコン P M 1 5 0 C / V 2 3 /ポリS C 9 でラミネートした結果、すべての版は観水性の性質が低下し、1 4 日後に流速が使用不能な登基くなりまたは変化した。これらの研究の目的においては、5・4 cmのストリップに対して流

助時間が10分を越えるか、または流速の変化が 20%を越えるときは使用不能であると考えた。 ラミネートが使用不能であると決定した時点でこれらの研究を終えた。

実施例 6

実施例4工程Eに記載のようにして製造した膜を、実施例3に記載のようにして試験した。フレキシコンPM150C/V23/ポリSC9でラミネートし45℃にて加速熱成(accelerated aging)した後、すべての裏は銀水性の性質を保持した。

45℃にて特定の日飲貯蔵した後で5.4

<u>接着剤</u> CEストリップを移動する毛管時間(分)

 点
 介
 14
 21
 28日

 ペックタスルキン酸
 4.1
 5.5
 5.4
 5.6
 5.8

 ペップタスルキン酸
 4.9
 5.3
 5.2
 5.2
 5.8

 オクランスルキン酸
 5.1
 5.6
 5.4
 5.6
 5.7

 データンスルキン酸
 5.7
 6.4
 6.0
 6.3
 6.2

 ト*データンスルキン酸
 6.2
 6.4
 6.0
 6.3
 6.3

 ト*データンスルキン酸
 6.8
 7.1
 7.0
 6.4
 6.8

 シブスクテト
 5.5
 6.3
 6.2
 6.2

このことは、これらの界面活性剤がニトロセル

1.4cm、分)

実施例 8

有機溶媒ゴムペース接着剤(3 M - # 3 9 6)を 用いてニトロセルロース額(S & S、5 ミクロン) をラミネートし、3 7 ℃にて貯蔵し、毛管速度に ついて試験した。

特定の日数貯蔵した後で5.4cmの 接着剤 ストリップを移動する毛管時間(分)

<u>0</u> <u>7</u> <u>14</u> <u>21</u> <u>28日</u> 3M-\$396 4.7 22.2 26.3 33.3 37.7

実施例 9

有機溶媒アクリル酸ペース技績剤(フレキシコンV95) を用いてニトロセルロース膜をラミネートし、37℃にて 貯蔵し、毛管速度について試験した。

特定の日数貯蔵した後で 5 . 4 cmの

接着剤 ストリップを移動する毛管時間(分) 0 1 · 14 21日

7レキソコンヤー95 5.0 8.7 9.8 10.2

実施例 1 0

有機治媒アクリル酸ペース接着剤(フレキシコンV17 0)を用いてニトロセルロース酸をラミネートし、37℃ にて貯蔵し、毛管速度について試験した。

特定の日数貯蔵した後で 5.4 cmの

ロースの抗体結合を妨害せず、また溶媒ベースの アクリル酸接着剤により引き起こされる観水性の 低下に対する抵抗性を付与することを意味してい る。

実施例 7

イソプロパノールかまたは水中の1%シアスタットしSを用い、実施例4工程Eに記録のようにしてニトロセルロース原を処理および試験し、ついで実施例3に記載のようにして試験した。イソプロパノール溶液から処理した機ではPM 150C/V23/ポリSC9でラミネートし熟成した後に観水性の性質が失われたが、水溶液から処理した機では観水性の性質が失われなかった。

特定の日数貯蔵した後で

接着剤 特定の距離を移動する毛管時間

* 1 5.1 6.2 5.7 6.6 6.3 6.2 6.2 6.1 * 2 0.4 5.4 4.5

(5.4 cmに外揮すると使用不能) (注)*1:水溶液からのシアスタット(5.4 cm、分)

*2:イソプロパノールからのシアスタット(

<u>接着剤</u> ストリップを移動する毛管時間(分) <u>0 7 14 21 28 56 84 112 140日</u> 7レ4927V-170 4.2 6.2 7.1 8.1 7.8 8.9 10.0 9.7 11.9 実施例 1 1

無活性化接着剤(モノコート)を用いてニトロセルロース膜をラミネートし、37℃にて貯蔵し、 毛管速度について試験した。

特定の日数貯蔵した後で5.4 cmの

接着制ストリップを移動する毛管時間(分)0714210日

₹/3-} 4.1 4.2 4.4 4.5

実施例 1 2

ホットメルト接着剤を用い、ポリエステルに結合したポリエチレン層からなるニトロセルロースをラミネートした。ホットメルト接着剤は、溶散温度が65~90℃の100%固形分からなる熱可塑性の接着剤である。このラミネート手順では、疎水性の存機溶媒が結合層から膜中へ移動する機会がないので、膜の流速に影響を与えることはない。

変態例 13

水ベースのカゼイン接着剤を用い、ポリエステル支持体に結合した粘性カゼイン溶液層からなる
ニトロセルロースをラミネートした。そのような
物質は、水中の20%カゼイン溶液の薄層をポリ
エステルに適用し、最終濃度が70~90%にな
るまで薄層から水を蒸発させることにより製造す
る。この接着性物質を用いてラミネートした場合
は、接着剤から膜へ水が移動することにより膜の
水和の度合が増大するので、膜の観水性の性質が
低下することはない。

実施例14

水ベースのポリビニルビロリドン(PVP)接着 剤を用い、ポリエステル支持体に結合した粘性P VP格液からなるニトロセルロースをラミネート した。そのような物質は、20~30%(**/v)P VP(分子量3,000~5.000)の薄履をポリ エステルに適用し、最終濃度が70~90%(**/v)になるまで蚊層から水を蒸発させることにより 製造する。この物質を用いてラミネートした場合 も、実施例13に記載したのと同じ理由で、膜の

させた。このシートからカッティングしたストリップを、37℃で貯蔵したポリSC-9ラミネートを用い上記実施例3および4と同様に試験した。未処理コントロールおよび0.1%および0.2% 処理試料からのシグナルは良好であった。0.3%および0.4%処理試料からのシグナルは普通であった。0.5%処理試料からのシグナルは不良であった。拠水性の安定性は以下の通りであった。

	3 7 °C 1	にて特定の	2日數貯藏	した後で5
y72\$1}	CEスト	リップをも	多動する毛	管時間(分)
森底	0	<u>5</u>	<u>7</u>	14日
0.1%	6.8	12.7	12.0	12.2
0.2%	5.5	6.3	6.3	6.2
0.3%	4.3	5.3	5.3	5.2
0.4%	4.8	4.7	4.7	4.4
0.5%	4.8	4.6	. 4.8	4.6
				•

<u> 実施例 1 7</u>

ポリピニリデンジフルオライド(PVDF)酸(2 . O ミクロン)をミリポアから入手した。この物質 は、ミリポアの根水性デュラポア(Durapore)物 根水性の性質が低下することはない。

实施例 1 5

ポリ酢酸ビニル(PVA)粒子の水性乳面液から 製造した接着剤を用い、ニトロセルロースをラミ ネートした。PVA粒子(直径1~50ミクロン) の70%固形分水溶液を0.5%ドデンル硫酸ナ トリウム安定化界面活性剤とともに蕁腐としてポ リエステル支持体に適用し、最終濃度が90~9 9%固形分になるまで水を養発させる。この物質 を用いてラミネートした場合も、実施例13に配 載したのと同じ理由で、膜の観水性の性質が低下 することはない。

突施例 16

437.3インチのニトロセルロース機物を、下 記談底のシアスタットしらの幾つかの溶液の一つ の治中を0.5フィート/分にて引っ張って移動 させた:0.1、0.2、0.3、0.4および0.5 %(*/v)。 透波路の長さは約3~4インチであり、 滞留時間は30~40秒であった。ついで、この 機物を60℃の乾燥トンネル中で約10分間乾燥

質の疎水性前駆体である。入手したままの額は水溶液で温潤することができなかったので、抗体試験を都合よく脳に適用することができない。 親水性デュラボアのタンパク質結合は非常に低かったので、抗体試験を吸着により固定化するには有用でない。

<u>実施例 18</u>

政水性PVDF数(2.0ミクロン)に1%(▼/v) ブルロニックし101倍液を含没させ、乾燥させ た。得られた膜は抗HCG抗体の水溶液で温潤さ せることができたが、抗HCGセレン結合体を5 00mlU分析対象物設度で用いたイムノクロマ トグラフィーを10分間行ってもシグナルの展開 はみられなかった。おそらく、界面活性剤により 超潤が可能となったが、タンパク質の結合がブロッ クされたものと思われる。

<u> 実施例 [9</u>

疎水性PVDF数(2.0ミクロン)に6.7%(w /v)シアスタットしS溶液を含没させ、乾燥させ た。得られた数に抗HCG抗休(3.3 mg/ml、1

特閒平3-120470 (15)

μℓ)を適用し、抗HCGセレン結合体および500 elU HCG尿試料を用いてイムノクロマトグラフィーを行った。その結果、ニトロセルロース 酸を用いて観察した場合と同等のシグナルの展開 が示された。

不協である界面活性剤を疎水性PVDF膜中に導入する一般的手段である。

4.図面の簡単な説明

第1図は、片面でラミネートする本発明の多孔 質数の検式図である。

第2図は、両面でラミネートする本発明の多孔 質膜の模式図である。

第3回は、多孔質験に適用する前のラミナ暦を 示す模式図である。

第4図は、ラミネート前の熟成後の親水性の減 少を示すグラフである。

(主要符号の説明)

10:多孔質膜、12、18:接着利暦、14: 支持体、16:第二の支持体

特許出願人 アポット・ラボラトリーズ 代 理 人 弁理士 青 山 「篠ほかし名



